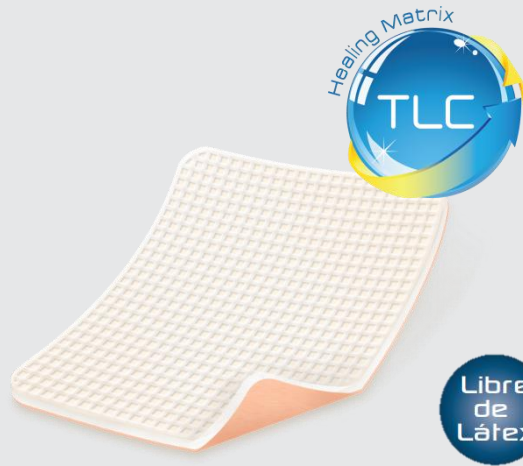




UrgoTul Absorb

ESPUMA HIDROCELULAR CON TECNOLOGÍA LÍPIDO-COLOIDE



Libre de Látex

CE 0459 STERILE

Para el tratamiento de heridas agudas y crónicas en fase de granulación o epitelización

- Cicatrización óptima en ambiente húmedo
- Absorción vertical inmediata del exudado
- Retirada atraumática e indolora
- Micro-adherente



UrgoTul Absorb

Suministrado en cajas con blíster individual esterilizado, listo para su uso.

Tamaño	U/C	Referencia URGO	C.N
10x12 cm	10	503451	255689.8
15x15 cm	10	503453	255688.1
15x20 cm	10	503454	154878.8
Talón 12x19 cm	10	552050	-
10x12 cm*	3	503450	499699.9
15x15 cm*	3	503452	499681.4
Talón 12x19 cm*	3	551741	486969.9

*Formatos financiados por la S.S. para heridas crónicas



UrgoTul Absorb

DESCRIPCIÓN

- **UrgoTul Absorb®** es una espuma hidrocélular lípido-coloide absorbente, no oclusiva y semipermeable formada por 3 capas:
 - Capa interna lípido-coloide micro-adherente en contacto con la herida compuesta por polímeros y partículas hidrocoloides (carboximetilcelulosa, CMC);
 - Capa media compuesta por una compresa de poliuretano absorbente;
 - Capa externa compuesta por un soporte no tejido de poliuretano elástico.

MODO DE ESTERILIZACIÓN: Radio-esterilización.

PROPIEDADES

- La Tecnología Lípido-Coloide (TLC) es una matriz cicatrizante: innovación exclusiva y patentada por Laboratorios URGO. En contacto con el exudado de la herida, las partículas hidrocoloides (CMC) gelifican y forman el film lípido-coloide que permite:
 - La creación de un ambiente húmedo favorable a la cicatrización,
 - La retirada atraumática para los tejidos neo formados,
 - Un cambio indoloro del apósito para el paciente,
 - La protección de la piel perilesional.
- La compresa de espuma de poliuretano absorbente garantiza un drenaje óptimo del exudado. Esta compresa absorbente evita la maceración a nivel de la piel perilesional.
- El soporte es flexible y adaptable lo que permite una buena adaptación del apósito al relieve anatómico de la herida.
- Por ser micro-adherente, **UrgoTul Absorb®** facilita la colocación y el posicionamiento del apósito.
- Libre de Látex

INDICACIONES

- **UrgoTul Absorb®** está indicado tanto en el tratamiento de heridas agudas (quemaduras, dermoabrasiones, heridas traumáticas, heridas post-operatorias, etc.) como crónicas (úlceras venosas, úlceras por presión, úlceras de pie diabético) en fase de granulación o epitelización, como en el tratamiento local complementario de heridas cancerosas en conjunto con un tratamiento adaptado.
- Por no tener soporte adhesivo, **UrgoTul Absorb®** está particularmente indicado en todo el tratamiento de heridas con piel perilesional debilitada.

CONSEJOS DE UTILIZACIÓN

MODO DE EMPLEO

■ Preparación de la herida:

- Limpiar la herida con suero fisiológico. En caso de uso de antiséptico previo, aclare cuidadosamente la herida con suero fisiológico.

- Secar la piel perilesional con cuidado.

- **UrgoTul Absorb®** se puede recortar usando tijeras estériles.

■ Aplicación del apósito:

- Retirar las aletas de protección y aplicar el lado micro-adherente del apósito sobre la herida.

- Mantener **UrgoTul Absorb®** con vendaje de fijación.

- Aplicar vendaje compresivo si ha sido prescrito.

■ Cambio de apósito:

- Cambio de apósito cada 2-4 días dependiendo del nivel de exudados y del estado clínico de la herida. **UrgoTul Absorb®** se podría mantener hasta un máximo de 7 días según la evolución de la herida y la evaluación del profesional de salud (si un vendaje compresivo para el tratamiento de úlceras venosas ha sido prescrito).

PRECAUCIONES

■ El protector estéril debe estar intacto antes de usar. No utilizar si el envase está dañado.

■ **UrgoTul Absorb®** se podría pegar a los guantes quirúrgicos (látex). Se recomienda entonces, humedecer los guantes con suero fisiológico o manipular con pinzas.

■ Si se observan signos clínicos de infección local, el tratamiento se debería cambiar a un apósito antibacteriano (**UrgoTul Ag/Silver®**, **UrgoCell Ag®**), dependiendo del criterio clínico.

■ Envase individual para apósito de uso único: reutilizar un apósito de uso único puede generar riesgo de infección. No esterilizar nuevamente.

ESTADO REGULAMENTAR

- Produto sanitário de classe IIb.
- Marcado CE.